

REGULAMENTUL CAMPANIEI PROMOTIONALE
PROMOTIE PREVENTIE CANCER CERVICAL 2020
(Perioada Campaniei: 15.10.2020 – 31.01.2021)

SECTIUNEA 1. ORGANIZATORUL CAMPANIEI

- (1) **Campania promotionala “PROMOTIE PREVENTIE CANCER CERVICAL - 2020”** (denumita in continuare **“Campania”**) este organizata de SYNEVO ROMÂNIA S.R.L cu sediul in B-dul Pache Protopopescu, Nr. 81, Etaj 2, Camera 3, Sector 2, 021408 Bucuresti, inregistrata la Oficiul Registrului Comertului sub nr. J40/20319/1994, având cod fiscal RO 6479639, reprezentata legal prin Luca Dumitrel-Laurentiu, in calitate de Director General si Administrator si Curici Antoanela, in calitate de Administrator (denumita in continuare **„Organizatorul”** sau **“Synevo Romania”**).
- (2) Campania se va desfasura conform prevederilor prezentului Regulament oficial al Campaniei (denumit in continuare **„Regulamentul”**), fiind aplicabil tuturor persoanelor care indeplinesc conditiile pentru a beneficia de aceasta Campanie si care participa la aceasta Campanie, in conditiile si cu respectarea procedurii prevazute de prezentul Regulament (denumite in continuare **“Participantele”**). **Prin participarea la aceasta Campanie, se prezuma cunoasterea si respectarea integrala, expresa si neechivoca a tuturor termenilor, conditiilor si prevederilor Regulamentului de catre Participante si acordul Participantelor la termenii, conditiile si prevederile Regulamentului.** Participantele se obliga sa respecte si sa se conformeze tuturor termenilor, conditiilor si prevederilor prezentului Regulament.
- (3) Campania este desfasurata prin intermediul tuturor punctelor de lucru (centre de recoltare) ale Organizatorului, deschise pe perioada desfasurarii Campaniei (denumite colectiv in cele ce urmeaza **„Punctele de lucru participante”**). Pentru inlaturarea oricarui dubiu, probele biologice recoltate extern, necesare pentru realizarea serviciilor din cadrul prezentei Campanii pot fi primite in oricare dintre centrele de recoltare ale Organizatorului, iar in ceea ce priveste prelevarea probelor biologice in cadrul Synevo Romania, aceasta poate sa fie efectuata doar in anumite punctele de lucru (informatii despre aceste puncte de lucru pot fi obtinute accesând <https://www.synevo.ro/locatii/>)

SECTIUNEA 2. LOCUL DE DESFASURARE SI DURATA CAMPANIEI

Campania este organizata pe intreg teritoriul Romaniei, in punctele de lucru participante, in perioada 15.10.2020 – 31.01.2021 inclusiv, in conformitate cu prevederile prezentului Regulament, participarea la Campanie fiind conditionata de existenta unui rezultat HPV+, obtinut in perioada **15.10.2020 – 31.01.2021, in conditiile stabilite de prevederile Regulamentului**, ca urmare a realizarii unuia dintre serviciile:

1. PAP+HPV – Screening cancer cervical – PAP test in mediu lichid; HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV)

sau

2. BM151 – HPV ADN - detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV)

Pentru inlaturarea oricarui dubiu, fac parte din Campanie doar acele teste **PAP+HPV – Screening cancer cervical – PAP test in mediu lichid; HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV)** sau **BM151 – HPV ADN - detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas®**

HPV) realizate pe analizoare Cobas, in conditiile stabilite prin prezentul Regulament. Oricare dintre testele mentionate, realizate pe alte analizoare, nu vor face parte din prezenta Campanie.

SECTIUNEA 3. REGULAMENTUL CAMPANIEI

- (1) Regulamentul de desfasurare a Campaniei este disponibil, in mod gratuit, (i) in receptiile punctelor de lucru participante, (ii) pe website-ul Organizatorului la adresa www.synevo.ro si, totodata, (iii) poate fi solicitat, alaturi de orice alta lamurire, de catre orice Participanta prin transmiterea unei cereri in acest sens la adresa electronica marketing@synevo.ro sau la sediul Organizatorului mentionat in sectiunea 1, alin. (1) a prezentului Regulament, in atentia departamentului de marketing.
- (2) Organizatorul isi rezerva dreptul de a modifica si / sau completa oricand Regulamentul, precum si dreptul de a suspenda si / sau inceta si / sau intrerupe si / sau prelungi oricand desfasurarea Campaniei, cu conditia instiintarii Participantelor cu privire la orice modificare a vreuneia din prevederile acestuia, prin acte aditionale ce vor fi comunicate public in aceeasi forma prevazuta la alin. (1) punctele (i) si (ii) din prezenta sectiune a Regulamentului.
- (3) Organizatorul nu isi asuma raspunderea pentru luarea la cunostinta de catre Participante a modificarilor aduse Regulamentului cat timp acestea sunt comunicate in modalitatile indicate mai sus.

SECTIUNEA 4. PARTICIPANTII

- (1) Se pot inscrie in vederea participarii la Campanie numai persoanele fizice, de sex feminin, care indeplinesc in mod cumulativ urmatoarele conditii:
 - a) se prezinta in punctele de lucru participante si efectueaza unul dintre serviciile:
 1. **PAP+HPV – Screening cancer cervical – PAP test in mediu lichid; HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV)**
 - sau
 2. **BM151 – HPV ADN - detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV)**in perioada 15.10.2020 – 31.01.2021, in conditiile aplicabile solicitarii serviciilor medicale, conform reglementarilor legale specifice;
 - b) dupa efectuarea serviciilor mentionate anterior, primesc un rezultat HPV pozitiv.
 - c) si-au exprimat acordul in momentul solicitarii efectuarii serviciilor din cadrul Campaniei, pentru efectuarea gratuita a serviciului **Test imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS)**, in cadrul Campaniei.
- (2) In vederea verificarii indeplinirii conditiilor prevazute la alin. (1) punctele a), b) si c), personalul Synevo Romania va adresa verbal aceste intrebari pacientelor:
 - Cunoasteti conditiile campaniei noastre despre Preventia Cancerului Cervical?
 - Daca aveti un rezultat HPV+, sunteti de acord sa vi se efectueze gratuit si serviciul **Test imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS)**, fara a necesita o noua recoltare ginecologica?
- (3) Inscrierea in vederea participarii la Campanie presupune acceptarea integrala, expresa si neechivoca a prevederilor prezentului Regulament de catre persoana care indeplineste in mod cumulativ conditiile prevazute la alin. (1) din prezenta sectiune a prevederilor prezentului Regulament.
- (4) Calitatea de Participanta in Campanie este dobandita de catre persoana care indeplineste in mod cumulativ conditiile prevazute la alin. (1) din prezenta sectiune la momentul solicitarii testelor PAP+HPV – Screening cancer cervical – PAP test in mediu lichid; HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV) sau BM151 – HPV ADN - detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV).

- (5) O Participanta poate accesa beneficiile oferite de Campanie, detaliate in cadrul sectiunii 5 de mai jos, de mai multe ori pe perioada de derulare a acesteia, respectiv in perioada 15.10.2020 – 31.01.2021, sub conditia indeplinirii tuturor conditiilor din prezentul Regulament si asigurandu-se ca aceasta a fost indicatia medicului specialist, fiind cunoscut faptul ca efectuarea acestor teste necesita o perioada de timp adecvata pentru refacerea celulelor cervicale.
- (6) Participarea la aceasta Campanie implica cunoasterea, respectarea si acceptarea integrala si neechivoca a tuturor termenilor, conditiilor si prevederilor prezentului Regulament de catre Participante.

SECTIUNEA 5. MECANISMUL CAMPANIEI

- (1) Orice persoana fizica de sex feminin care indeplineste conditiile stabilite la sectiunea 4 (1) din prezentul Regulament, beneficiaza de efectuarea, in mod gratuit, a serviciului **Test imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS)**.

Denumire Test	Pret FFS (lei)	Discount %	Pret campanie (lei)
Test imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS)	370.00	100.0000	00.00

- (2) La prezentarea pacientei in receptie, odata cu solicitarea (i) testului PAP+HPV – Screening cancer cervical – PAP test in mediu lichid; HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV) sau (ii) BM151 – HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV), aceasta va semna si o CERERE DE ANALIZE pentru **Testul imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS)**, care se va transmite in laborator, odata cu proba. Personalul medical are obligativitatea de a respecta una dintre situatiile:
- a) Daca recoltarea probelor biologice are loc intr-un centru Synevo dotat cu cabinet ginecologic sau daca proba nu este recoltata intern, in momentul solicitarii testelor mentionate in Campanie, **asistenta medicala** va oferi pacientei informatii medicale despre testele din Campanie inainte de recoltare. Totodata, asistenta medicala va indica pacientei sa completeze CEREREA DE ANALIZE, va aduce la cunostinta acesteia mecanismul de Campanie si va intreba pacienta **daca este de acord cu efectuarea Testul imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS), gratuit, in conformitate cu/ si in conditiile stabilite de Regulamentul Campaniei.**
 - b) Daca pacienta a efectuat testul PAP+HPV – Screening cancer cervical – PAP test in mediu lichid; HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV) si este de acord sa beneficieze de gratuitate pentru CIN2+ in cazul unui rezultat HPV pozitiv, va bifa pe cererea de analize toate cele 3 serviciile PAP+HPV – Screening cancer cervical – PAP test in mediu lichid; HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV) **si** Testul imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS)

CERERE DE ANALIZE MEDICALE



Nume și prenume: _____ Vârsta: _____ CNP: _____
 Adresă: _____ Telefon/e-mail: _____

PAP TEST Examen citologic cervico-vaginal Babes-Papanicolaou în mediu lichid
 CIN2+ Test Imunocitochimic

HPV ADN - Detectie tipuri cu risc crescut și genotipare 16, 18
 HPV ADN - Detectie tipuri cu risc crescut și genotipare extinsă
 HPV ADN - Genotipare

U.M. (data ultimei menstruații): _____ sarcină leuzie lactație menopauză de _____ ani
 Contracepție: medicamentoasă: _____ DIU altele: _____

Antecedente: medicale / chirurgicale ginecologice:
 Tratamente: biopsie excizie conizație histerectomie: subtotală / totală
 radioterapie chimioterapie hormonoterapie: _____

Citologie anterioară: data _____ Rezultat: _____
 Genotipare HPV: data _____ Rezultat: _____

Recoltat la: (data/ora/locul) _____ Recoltat de: _____
 Motivele recomandării: _____ Medic: _____

Nota: Intervalul minim recomandat dintre 2 recoltări succesive este de 3 luni conform Societății Americane de Colposcopie și Patologie Cervicală 2013 (ASCCP). Nerespectarea acestui interval poate duce la scăderea acurateții diagnosticului.

Am fost informată privind condițiile de recoltare, contraindicațiile testului PAP, factorii care pot influența negativ calitatea probei, a rezultatului și sunt de acord cu recoltarea.
 Semnătură pacientă acord recoltare, _____

F06-PG-02 v.1.5/Ianuarie2020

- c) Dacă pacienta a efectuat doar testul individual BM151 – HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV) și este de acord să beneficieze de gratuitate pentru Testul imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS) în cazul unui rezultat HPV pozitiv, va bifa pe cererea de analize cele 2 servicii: BM151 – HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV) și Testul imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS)

CERERE DE ANALIZE MEDICALE



Nume și prenume: _____ Vârsta: _____ CNP: _____
 Adresă: _____ Telefon/e-mail: _____

PAP TEST Examen citologic cervico-vaginal Babes-Papanicolaou în mediu lichid
 CIN2+ Test Imunocitochimic

HPV ADN - Detectie tipuri cu risc crescut și genotipare 16, 18
 HPV ADN - Detectie tipuri cu risc crescut și genotipare extinsă
 HPV ADN - Genotipare

U.M. (data ultimei menstruații): _____ sarcină leuzie lactație menopauză de _____ ani
 Contracepție: medicamentoasă: _____ DIU altele: _____

Antecedente: medicale / chirurgicale ginecologice:
 Tratamente: biopsie excizie conizație histerectomie: subtotală / totală
 radioterapie chimioterapie hormonoterapie: _____

Citologie anterioară: data _____ Rezultat: _____
 Genotipare HPV: data _____ Rezultat: _____

Recoltat la: (data/ora/locul) _____ Recoltat de: _____
 Motivele recomandării: _____ Medic: _____

Nota: Intervalul minim recomandat dintre 2 recoltări succesive este de 3 luni conform Societății Americane de Colposcopie și Patologie Cervicală 2013 (ASCCP). Nerespectarea acestui interval poate duce la scăderea acurateții diagnosticului.

Am fost informată privind condițiile de recoltare, contraindicațiile testului PAP, factorii care pot influența negativ calitatea probei, a rezultatului și sunt de acord cu recoltarea.
 Semnătură pacientă acord recoltare, _____

F06-PG-02 v.1.5/Ianuarie2020

- (3) Toate testele solicitate în cadrul Campaniei, inclusiv **Testul imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS)** în cazul unui rezultat HPV pozitiv, vor fi efectuate din aceeași probă biologică.
- (4) Rezultatul testului **imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS)** va fi eliberat în termen de 8 zile lucrătoare de la momentul primirii rezultatului parțial pentru testele (i) PAP+HPV – Screening

- cancer cervical – PAP test in mediu lichid; HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV) sau (ii) BM151 – HPV ADN – detectie tipuri cu risc crescut + genotipare 16, 18 (cobas® HPV), in oricare dintre modalitatile in care se elibereaza rezultatele analizelor in cadrul Synevo Romania Pentru detalii puteti accesa site-ul: <https://www.synevo.ro/intrebari-frecvente/>
- (5) Rezultatele se pot elibera din receptie pe baza cererii de analize si a buletinului; de pe WebResults cu credentialele inscrise pe cererea de analize sau prin contul WebResults pe baza de CNP la efectuarea screening-ului PAP+HPV.
 - (6) Synevo Romania, prin intermediul platformei DECODER, acorda pacientilor sai, in mod gratuit, servicii de consultanta privind interpretarea rezultatelor investigatiilor efectuate si ale eventualelor investigatii ulterioare necesare. Pentru consultanta privind rezultatele testelor efectuate in cadrul Campaniei, pacientele pot solicita o sesiune cu Dr. Claudiu Morjan in cadrul platformei DECODER, in conditiile stabilite pentru utilizarea acesteia, care pot fi consultate accesand: <https://www.synevo.ro/oferte/synevo-decoder-consultanta-virtuala-medic-synevo/>.
 - (7) Pentru a beneficia de pretul promotional mentionat la alin. (1) de mai sus, aplicabil exclusiv in cadrul Campaniei si in conditiile prevazute de prezentul Regulament, Participantele trebuie sa solicite efectuarea unuia dintre serviciile mentionate la alin. (1) de mai sus la pretul intreg de vanzare FFS.
 - (8) Pentru a beneficia de preturile promotionale mentionat la alin. (1) de mai sus, aplicabil exclusiv in cadrul Campaniei si in conditiile prevazute de prezentul Regulament, nu este necesara prezentarea de catre Participante a unei trimiteri de la medic.
 - (9) Participanta are obligatia de a consulta website-ul Organizatorului (<https://www.synevo.ro/laboratoare/>) in vederea identificarii, prin raportare la fiecare serviciu/ profil/ analiza dintre cele prevazute in sectiunea 5, alin. (2), incluse in prezenta Campanie, a tuturor conditiilor necesare pentru a beneficia de acestea (incluzand dar fara a se limita la centrul de recoltare participant in care se poate efectua recoltarea, conditiile medicale, particularitatile de recoltare, necesitatea sau nu a unei trimiteri de la medic, informatiile care trebuie furnizate pentru a putea beneficia de profil/serviciu etc.).
Participantele au obligatia de a consulta website-ul Organizatorului (<https://www.synevo.ro/laboratoare/>) inainte de a se prezenta in Centrul de recoltare participant dorit pentru a verifica posibilitatea de recoltare a probelor ginecologice in acest centru.

SECTIUNEA 6. PROTECTIA DATELOR CU CARACTER PERSONAL

- (1) Synevo Romania, in calitate de operator de date, urmareste in permanenta si se asigura ca prelucrarea datelor cu caracter personal respecta cu strictete principiile si legislatia privind protectia datelor cu caracter personal, in particular, prevederile Regulamentului (UE) 2016/679 privind protectia persoanelor fizice in ceea ce priveste prelucrarea datelor cu caracter personal si libera circulatie a acestor date si de abrogare a Directivei 95/46/CE ("**Regulamentul privind protectia datelor**").
- (2) In desfasurarea prezentei Campanii, Synevo Romania prelucreaza urmatoarele date cu caracter personal: (i) datele cu caracter personal necesare pentru verificarea eligibilitatii dumneavoastra ca Participanta la Campanie, in conditiile prevazute de prezentul Regulament (sectiunea 4), precum si (ii) datele necesare efectuarii in mod gratuit a serviciului Test imunocitochimic CIN2+ (CINtec® PLUS): nume, prenume, data nasterii, CNP, numar de telefon, etc., in vederea configurarii orderului pentru testul oferit in cadrul Campaniei. Persoanele vizate sunt eligibile sa acceseze Campania desfasurata in punctele de lucru participante, in conditiile stabilite prin prezentul Regulament, exclusiv prin indeplinirea conditiilor prevazute la sectiunea 4. Pe langa datele cu caracter personal prelucrate conform celor de mai sus, Synevo Romania va prelucra datele necesare prestarii serviciilor solicitate de catre dumneavoastra, in masura in care achizitionati serviciile mentionate in prezentul Regulament. Datele respective (datele necesare prestarii serviciilor) nu se supun prelucrarii efectuate prin prezentul Regulament. Pentru a intelege cum va sunt prelucrate datele cu caracter personal in prestarea serviciilor solicitate, va rugam sa consultati nota de informare aferenta, existenta pe formularul furnizare

date primit in receptia Synevo Romania, cat si online la adresa <https://www.synevo.ro/politica-de-confidentialitate/>.

- (3) Persoanele vizate ale caror date pot fi prelucrate de catre Synevo Romania, exclusiv in scopurile mai jos mentionate, sunteti dumneavoastra, in calitate de Participanta la Campania organizata de Synevo Romania. Datele cu caracter personal sunt obtinute exclusiv de la persoana vizata.
- (4) Utilizam datele dumneavoastra cu caracter personal doar in urmatoarele scopuri si temeiuri:
- a) in vederea executarii contractului incheiat cu Synevo Romania prin acceptarea regulilor de desfasurare a Campaniei, ca urmare a beneficiarii de Campania organizata de Synevo Romania, in scopul verificarii indeplinirii conditiilor necesare pentru a beneficia de Campanie;
 - b) interesul legitim al Organizatorului de a efectua la nivel intern statistici privind numarul de rezultate HPV+ pe durata desfasurarii Campaniei, numarul de servicii solicitate in timpul Campaniei;
 - c) interesul legitim al Organizatorului de a efectua statistici privind frecventa efectuarii serviciilor incluse in campania de preventie a cancerului cervical, in masura in care este cazul;
 - d) obligatie legala, cum ar fi cele in domeniul financiar-contabil si fiscal, precum si de arhivare (dupa caz). Synevo Romania are obligatia sa dovedeasca, la cerere, autoritatilor competente, conditiile in care prezenta Campanie s-a desfasurat, inclusiv prin prezentarea Regulamentului, cat si a documentelor ce au stat la baza prestarii serviciilor in desfasurarea Campaniei.
- (5) Destinatarii datelor cu caracter personal pot fi autoritatile publice centrale si locale, autoritati judecatoresti, politie, parchet, auditori externi (in limitele prevederilor legale si/sau ca urmare a unor cereri intemeiate si expres formulate), etc.

Confidentialitatea datelor cu caracter personal va fi asigurata de catre Synevo Romania si nu vor fi furnizate catre terti in afara celor mentionati in prezentul Regulament. In masura in care este necesar sa comunicam datele cu caracter personal catre terti, altii decat cei mentionati in prezentul Regulament, va vom informa in prealabil.

- (6) Durata prelucrării datelor cu caracter personal

In vederea realizarii scopurilor mentionate, Synevo Romania va prelucra datele dumneavoastra cu caracter personal pe toata perioada necesara realizarii scopurilor pentru care au fost colectate datele (cum ar fi de desfasurare a Campaniei, de efectuare a statisticilor interne), precum si pe durata prevazuta de lege (obligatii legale), dupa caz.

In cazul prelucrarilor intemeiate pe existenta contractului incheiat intre Synevo Romania si persoana vizata, datele vor fi prelucrate pe durata necesara pentru executarea contractului.

In cazul prelucrarilor efectuate in baza interesului legitim al Organizatorului, datele vor fi prelucrate pe perioada prevazuta in procedurile interne Synevo Romania, iar dupa implinirea respectivului termen, acestea vor fi distruse.

De asemenea, anumite date cu caracter personal ar putea fi prelucrate pe durata prevazuta de lege (cum ar fi in domeniul financiar-contabil, fiscal sau de arhivare).

Ulterior incheierii operatiunilor de prelucrare a datelor cu caracter personal, in scopul pentru care au fost colectate, conform legii, aceste date vor fi arhivate de catre Synevo Romania pe durata de timp prevazuta in procedurile interne Synevo Romania si/ sau vor fi distruse.

- (7) Drepturi

In relatia cu Synevo Romania beneficiati, conform prevederilor legale aplicabile, de urmatoarele drepturi: dreptul de acces, dreptul la rectificare, dreptul la stergerea datelor, dreptul la restrictionarea prelucrării, dreptul la portabilitatea datelor, dreptul la opozitie, dreptul de a nu face obiectul unor decizii individuale automate, inclusiv crearea de profiluri care produc efecte juridice sau care va afecteaza in mod similar intr-o masura semnificativa, dreptul de a depune plangeri la Autoritatea Nationala de Supraveghere a Prelucrării Datelor cu Caracter Personal. Exercitarea oricaror drepturi anterior amintite,

are loc cu indeplinirea conditiilor stabilite de Regulamentul privind protectia datelor pentru fiecare drept in parte.

(8) Cum va puteti exercita drepturile?

Pentru exercitarea acestor drepturi, va puteti adresa Responsabilului cu Protectia Datelor al Synevo Romania, la adresa de e-mail: datepersonale@synevo.ro sau cu o cerere la urmatoarea adresa: Pache Protopopescu, Nr. 81, Etaj 2, Camera 3, Sector 2, 021408 Bucuresti.

(9) **Prin participarea dumneavoastra la Campanie, declarati ca ati citit si ati inteles continutul Notei de informare de mai sus privind modul in care va vor fi prelucrate datele cu caracter personal si drepturile de care beneficiati potrivit legii.**

SECTIUNEA 7. LIMITAREA RASPUNDERII

- (1) Organizatorul este indreptatit sa ia toate masurile necesare in caz de tentativa de fraudă a mecanismului, abuz sau orice alte tentative care ar putea afecta imaginea acestei Campanii.
- (2) Organizatorul nu va fi responsabil pentru:
 - a) neindeplinirea de catre Participanta a obligatiei de a consulta website-ul Organizatorului (<https://www.synevo.ro/laboratoare/>) in vederea identificarii, prin raportare la fiecare serviciu/profil/analiza dintre cele prevazute in sectiunea 5, alin. (2), incluse in prezenta Campanie, a tuturor conditiilor necesare pentru a beneficia de acestea (incluzand dar fara a se limita la centrul de recoltare participant in care se poate efectua recoltarea, conditiile medicale, particularitatile de recoltare, necesitatea sau nu a unei trimeri de la medic, informatiile care trebuie furnizate pentru a putea beneficia de profil/serviciu etc).

SECTIUNEA 8. INCETAREA / INTRERUPEREA CAMPANIEI. FORTA MAJORA

- (1) Campania poate inceta inainte de implinirea perioadei prevazute in cazul producerii unui eveniment ce constituie forta majora, inclusiv in cazul imposibilitatii Organizatorului, din motive independente de vointa sa, de a asigura desfasurarea in bune conditii a Campaniei.
- (2) Forta majora inseamna orice eveniment care nu poate fi prevazut, controlat sau remediat de catre Organizator, inclusiv imposibilitatea Organizatorului din motive independente de vointa sa si a carui aparitie il pune pe acesta din urma in imposibilitatea de a-si indeplini obligatiile asumate prin Regulament.
- (3) Campania mai poate inceta oricand inainte de implinirea perioadei stabilite ori poate fi suspendata oricand in baza liberei decizii a Organizatorului, cu conditia ca acesta sa comunice o astfel de situatie, cu respectarea prevederilor de mai sus.

SECTIUNEA 9. LITIGII. RECLAMATII

- (1) Eventualele litigii aparute intre Organizator si Participante cu privire la orice aspect legat de desfasurarea Campaniei se vor solutiona pe cale amiabila, iar in cazul in care aceasta nu va fi posibila, litigiile vor fi solutionate in instanțele judecatoresti romane competente din municipiul Bucuresti, potrivit legii romane.
- (2) Eventualele reclamatii legate de derularea Campaniei se pot trimite la adresa sediului social al Organizatorului indicate la sectiunea 1, alin. (1) din Regulament sau prin e-mail la adresa

marketing@synevo.ro, in termen de maximum 7 zile lucratoare de la expirarea perioadei de derulare a Campaniei, respectiv pana la data de 09.02.2021.

SECTIUNEA 10. ALTE CLAUZE

- (1) Organizatorul este indreptatit sa ia toate masurile necesare in caz de tentativa de frauda a mecanismului Campaniei, abuz sau orice alte actiuni care ar putea afecta imaginea sau costurile pe care le implica organizarea si desfasurarea Campaniei.
- (2) Organizatorul isi rezerva dreptul de a modifica si / sau completa oricand termenii si conditiile prezentei Campanii, precum si dreptul de a suspenda, intrerupe si/sau prelungi oricand desfasurarea Campaniei, urmand ca aceste modificari sa intre in vigoare numai dupa aducerea la cunostinta publicului prin modalitatile reglementate de sectiunea 3 alin. (2) din Regulament.
- (3) In cazul in care Organizatorul deruleaza in acelasi timp campanii promotionale distincte in cadrul carora se acorda reduceri pentru acelasi tip de test/ teste, reducerile nu se vor cumula, pacientul urmand sa beneficieze de reducerea cea mai mare stabilita pentru testul/ testele respectiv